PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-114718

(43)Date of publication of application: 02.05.1995

(51)Int.Cl.

G11B 5/55

(21)Application number : 05-282127

(71)Applicant : TANASHIN DENKI CO

(22)Date of filing: 18.10.1993

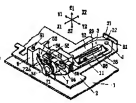
(72)Inventor: NISHIMURA SHOZO

(54) ROTARY HEAD DEVICE FOR TAPE RECORDER

(57)Abstract:

PURPOSE: To position a holder at the end position of turning of the holder and also to reduce the driving force for turning the holder.

CONSTITUTION: This rotary head device is equipped with the holder 7, a pedestal 5 for supporting turnably this holder, a pair of azimuth adjusting members 55 and a rack member 33. The holder houses a magnetic head, and is equipped with a pair of projections 72a, 72b, a driven gear 71 and an abutting part 73. Then, at the end position where the abutting part of the holder is made to abut on the azimuth adjusting members, the rack part 33 which is elastically deformable is depressed and bent by the projections, and a truncated conical end part of the holder is energized by restoring force of this bent rack part to the inner surface of the pedestal.



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(II)特許出版公告番号 特公平7-114718

(24) (44)公告日 平成7年(1995)12月13日

| (51) Int.CL* C12Q 1/68 C12N 16/09 // C12Q 1/28 | ZNA | 庁内整理番号 9453~4B 6807~4B | PI. | | 技術表示部別 |
|--|---------------------|------------------------------|-------------|-----------|--------------------------|
| 1/42 | | 6807 4 B 9281 4 B | C12N | 15/ 00 | ZNA A 糖液項の数10(全 14 頁) |
| (21)出版書号 | 特惠平4 16682 | | (71) 出職人 | | ディッキンソン・アンド・カン |
| (22) 出版日 | 平成4年(1992)1月 | 91 E | l | パニー | N DICKINSON AN |
| (65) 公開番号 | 特別平5 -192195 | | | D COM | PANY |
| (43) 公開日 | 平成5年(1993)8月 | 38 | 1 | アメリカ合 | 泉国ニュージャージー州07417 |
| (31) 優先権主要番号 | 648257 | - | | -1880, フ | ランクリン・レイクス, ワン・ |
| (32) 優先日 | 1991年1月31日 | | | ベクトン・ | ドライブ (器地なし) |
| (33) 優先權主選擇 | 米国 (US) | | (72) 発明者 | ジョージ・・ | ティー・ウォーカー |
| (31) 優先維主張會号 | 819358 | | | アメリカ合 | 衆国ノース・カロライナ州 |
| (32) 優先日 | 1992年1月9日 | | | 27514. Fr | ペル・ヒル、マウント・ポラ |
| (33) 優先報主張国 | 米国 (US) | | | ス・ロード | 209 |
| | | | (74)代理人 | 弁理士 孫 | 找 裁三 (外6名) |
| | | | 李宝 官 | 佐伯 裕子 | |
| | | | 4 | | |

(54) 【発明の名称】 螺旋検型増築法

【特許請求の範囲】

1

(韓本項 I) a) 少なくとも一つが運換された運動量の デオキンネク ムオシド 3 リン酸、5 ' ー3' エキソヌク レアーゼ信性を欠く D N A ボリメラーゼ、権的症別の一 本鏡に相関的で5 ' 末端にエンドヌクレアーゼのための 関連記列を予る複数のプライマー、および前記録能 別からなる二本網の一かの側が運換塩基を含む場合にい ずれか一方の顔を切断できるエンドヌクレアーゼからな る反応返合物を標的核関連別化影加し、そして

- b) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 10 一本鎮新片を反応させる段階からなる、機的核酸配列の 嫌短法
- 【請求項2】標的配列が二本値であり、段階 a)の前に 上記二本版を一本版にすることからなる、特許請求の範 開館1項記載の方法。

2 ぜが、DN

【精水項3】ポリメラーゼが、DNAポリメラーゼ1の クレノー断片、DNAポリメラーゼ1のエキソヌクレア ーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメラーゼのクレ ノー断片からなるグループから選択される、特許請求の 範囲第1項記載の方法。

【請求項4】エンドヌクレアーゼが、Ncil, Ava l, HincllおよびFnu4Hlからなるグループ から遊択される、特許情求の範囲第3項配載の方法。

【請求項5】 a)試料から核酸を単離し、 b)試料に制限酵素を添加することにより二本鎖核酸断 片を開製し、

- c) 試料を加熱することにより一本鎖核酸断片を生成 し、
- d) 少なくとも一つが置換された過剰量のデオ中シヌク レオシド3リン酸であって、dGTP (α S) またはd

ATP (αS) のいずれかである前記デオキシヌクレオ シド3リン酸、DNAポリメラーゼ!のクレノー断片、 概的配列の一本額に相補的で5、末端に認識配列5、G TPyPuAC3'を有する複数のプライマー、および 前配認識配列からなる二本鎖の置換されていない方の鎖 のみを切断することができるHincllからなる反応 温合物を添加し、

- e) 反応魔物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本離断片を反応させ、そして
- f) 生産された反応産物の存在を検出する段階からな る、ヒト由来の生物学的材料の試料中の標的核酸配列の

【請求項6】a)コピーすべき核酸配列のひとつまたは 複数の一本額断片を開製し、

- b) 少なくとも一つが置換された過剰量のデオキシヌク レオシド3リン酸、5'→3'エキソヌクレアーゼ活性 を欠くDNAポリメラーゼ、標的配列の一本緒に相補的 で5、末端にエンドヌクレアーゼのための認識配列を有 するプライマー、および前記認識配列からなる二本鎖の 一方の領が産換塩基を含む場合にいずれか一方の値を切 20 断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を提的 核酸配列に添加し、そして
- c) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎮斯片を反応させる段階からなる、一つの核酸配列 を高コピー数生成する方法。

【精水項?】a) 過剰量のデオキシヌクレオシド3リン 職、5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAボ リメラーゼ、標的配列の一本銀に相補的で5'末端にエ ンドヌクレアーゼのための認識配列を有する複数のブラ イマー、および前配プライマー中の認識配列の一方の鎖 30 のみを切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合 物を標的核酸配列に添加し、そして

b) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎮斯片を反応させる段階からなる、標的核酸配列の 增幅法。

【前水項8】a)試料から核酸を単離し、

- b) 試料中の核酸の二本銀核酸断片を顕製し、
- c) 一本銀核酸断片を生成し、

細的核酸配列に添加し、

- d) 過剰量のデオキシヌクレオシド3 リン酸、5' →
- 3' エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラー ゼ、標的配列の一本鎖に相補的でエンドヌクレアーゼの
- ための認識配列を含む5、末端を有する複数のブライマ および前記プライマー中の認識配列の一方の鎖のみ を切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を
- e) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本領断片を反応させ、そして
- () 生産された反応産物の存在を検出する段階からな
- る、生物学的材料の試料中の標的核酸配列の増幅法。

クレノー断片、DNAポリメラーゼ1のエキソヌクレア ーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメラーゼのクレ ノー断片からなるグループから選択される、特許請求の 範囲第8項記載の方法。

【前求項】0】a)コピーすべき核酸配列のひとつまた は複数の一本鏡断片を開製し、

- b) 満劇量のデオキシヌクレオシド3リン職、5'→ 3' エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラー
- ゼ、標的配列の一本鎖に相補的で5' 末端にエンドヌク レアーゼのための認識配列を有するプライマー、および 70 前記プライマー中の配職配列の一方の銭のみを切断でき るエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を傾的核酸配 列に添加し、そして
 - c) 反応廉物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎖断片を反応させる段階からなる。一つの核酸配列 を高コピー数生成する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、額的核酸配列の増幅法 **に関し、特定すればエンドヌクレアーゼを介する鎖の置** 換による増幅法および増幅された反応産物の検出法に関 する。本発明はさらに、本出順と同日出願のエキソヌク レアーゼを介した頻置換型増幅法のために共通に属する 使用法に関する。

[0002]

【従来の技術】核酸は、デオキシリボ核酸(DNA)ま たはリボ核酸 (RNA) のいずれかの形態である。DN AおよびRNAは、多数のヌクレオチド骨格から形成さ れる高分子量ポリマーである。各ヌクレオチドは塩基

- (プリンまたはビリミジン)、糖(リポースまたはデオ キシリボース) およびリン酸分子からなる。DNAは、 糖デオキシリポースおよび塩基アデニン(A)、グアニ ン (G)、シトシン (C) およびチミン (T) からな
- 【0003】核酸は直鎖状に連結されて遺伝子コードを 構成する。3つのヌクレオチド各々の配列は、翻訳の過 程において一つのアミノ酸のためのコードとして読まれ うる。 (DNAは転写の過程においてRNAに変換され る。) それぞれの3つの塩基配列内の塩基の組み合わせ 40 を変えるととにより、別のアミノ酸がコードされる。さ まざまな3つの塩基配列の連結により、アミノ酸配列は 蛋白質を構成できる。一つの蛋白質の完全なコードユニ ットは遺伝子と呼ばれる。ひとつまたは複数の遺伝子コ ビーが一つの生物内に存在しうる。幾つかの遺伝子は数 百から数千コピー存在する。他の遺伝子は遊常単一コピ ーで存在する。
- 【0004】コピー数にかかわらず、遺伝子は一つの生 物内で連結されて、高等生物においては染色体と呼ばれ るより高度な構造単位が構成される。幾つかの下毎生物 【前求項9】ポリメラーゼが、DNAボリメラーゼIの 50 においては、ブラスミドと呼ばれる染色体外ユニットの

後伝子が存在する。遺伝子は互いに直接末端同士で連結 **される必要はない。特定の非コード領域(即ちアミノ酸** に翻訳されない塩基配列)が遺伝子間または遺伝子内に おいて存在する。即ち、特定の生物のヌクレオチド配列 はゲノムと呼ばれるその生物の遺伝子構造を決定する。 (したがって、ひとつの生物から単離されたDNAはゲ ノミックDNAと呼ばれる。) ほとんどの生物のDNA は、二本値の形で形成されており、DNAの二本の鎖 は、接近した二重らせんにより対になっている。このモ デルにおいて、対合している鎖同士はAとTおよびCと 10 Gの間で水素結合を形成している。即ち、一方の鎖の配 別がATCG (5'→3') であれば相補鎖はTAGC (3'→5')となる。しかしながら、両方の鎖は相補 的な塩基対合様式においてのみ間じ遺伝子コードを含 む。したがって、いずれかのDNA鎖が読めれば、コー ドしている方の遺伝子配列が決定される。

【0005】核酸の配列、構造および機能のさらなる配 注はフトソン(Watson)、Molecular Biology of the Gene、ペンジャミ ン(W. J. Benjamin)、Inc. (第3 版、1977年)の特にむ幸 14章を釈はよ。

[0006]試料中に存在する核酸の遺伝子配列の理解 および決定は、多くの理由から重要である。第一に、多 くの疾患は正常な遺伝子のヌクレオチド配列が幾つかの 様式により変化を受けるという意味において遺伝的なも のである。そのような変化は、ひとつの塩基が別の塩基 に置換されることにより生じる。3つの塩基が一つのア ミノ酸を供給するので、一つの塩基の変化(点突然変異 とよばれる) が一つのアミノ酸の変更をもたらし、正常 な蛋白質の代わりに欠損蛋白質が細胞内で作られる。繊 30 形赤血球貧血症は、一つの遺伝子内の一つの塩基の変化 により引き起こされる、そのような遺伝的欠損の古典的 な例である。一つの遺伝子の欠損により引き起こされる 疾患の例は、第IX因子欠損および第VIII因子欠 세、アデノシンデアミナーゼ欠損、ブリンヌクレオチド ホスホリラーゼ欠損。オルニチントランスカルバミラー ゼ欠損、アルギニンスクシネートシンターゼ欠損、ベー タサラセミア、α、抗トリプシン欠損、グルコセレブロ シダーゼ欠損、フェニルアラニンヒドロキシラーゼ欠損 およびヒポキサンチン-グアニンホスホリボシルトラン 40 スフェラーゼ欠損を含む。さらに他の疾患、例えば癌 は、活性化、転座、転移、コピー数の増加および/また はオンコジーンと呼ばれる、ゲノム内に存在することが 知られている遺伝子のサブレッションの除去により引き 紀とされると信じられている。特定の底について明らか であると信じられているオンコジーンの例は、神経芽細 問題、網膜芽細胞腫および小細胞肺癌のN-mycおよ び慢性骨髄性白血病のc-ablを含む。癌の診断に関 するオンコジーンの関連記述および特定のオンコジーン のリストはワインパーグ (Weinberg)、Sc

i. Amer. . 1983年11月、スラモン(Slamon) 5、Science, 224:256(1984)、米國特許第4、599、877号および第4、918、162号を参照せよ。

[0007] 第二化、核酸の配列の変化に加えて、構造 的なレベルで生じる遺伝的な変化がある。そのような変 化は、挿入、欠失もよび染色体的の転墜を含み、また染 色体酸の増加または減少を含む、前者の例として、その ような変化は安全と呼ばれる観象によりもたらされ、一 つの染色体DNAの鎖がさまざまな長さの別の染色体 NAと支換される。即ち、例えば正常な個体において、 蛋白質火の選近子が前1単色体に存在する場合、安さ後 にその遺伝子が第1単色体に転煙し(第4単色体から第 1単色体への同域な支換があってもなくても)、細胞は Xを生産しない。

[0008] 染色体敷の増加または減少時(展散性: aneuplotokと呼ばれる)において、各々の正確な染色体コピー数を有する正常な態体の代わりに(例えば、Xおよび Y 染色体以外の二本のヒト染色体)、違う数になる。例 えばヒトにおいては、ダウン症候群は正常なコピーの代わりに第21染色体を3コピー有する結果になる。他の異数は対態は第1染色体を第12染色体を含むトリソミーによりもたらされる。

[0009] 第三に、感染性疾患は、寄生虫、微生物お よびウイルスにより引き起こされ、それらすべては自分 の核酸を有する。生物学的材料の試料中のこれら生物の 存在は、しばしば多くの慣用的な方法(例えば培養)に より創定される。しかしながら、各々の生物は自分のゲ ノムをもっているために、単一の種(幾つかの近縁種、 属またはより高いレベルの近縁機) に特定の核酸の遺伝 子または配列があれば、ゲノムはそれらの生物(または 種等々)に「跡(フィンガーブリント)」を供給する。 本発明が適用されるウイルスの例はHIV、HPV、E BV、HSV、B型肝炎ウイルスおよびC型肝炎ウイル スおよびCMVを含む。本発明が適用される微生物の例 はパクテリアを含み、より特定すればヘモフィルスイン フルエンザ、マイコブラズマ、レジュネラ、マイコバク テリア、クラミジア、カンジダ、淋菌、赤痢菌およびサ ルモネラを含む。

[0010] 上配の各例において、疾患または生物に特定の配列を同定することにより、その配列が存在すれば 試料から核酸を単離し、そして配列を決定できる。多く の方法がこの目的のために関発されて来た。

[0011]疾患または生物に特定のひとつまたは複数 の配列が同定されることが意致なことであっても、本発 明の実施といて機的配列が何かということまたはそれ が加何にして同定されるかということは重要でない。核 酸試料中の複的配列の存在を検出するためのもっとも直 接めな手段は、機能としては例えばアプライドバイ 50 することである。(検醒としては例えばアプライドバイ オンステムズ社(Applied Biosystem s) 380 Bが、この目的のための比較的知い核酸配列 と合成するために使用される。そして合成されたプローブ配列は物配列と含む域状に用いることができ、そして標的配列が存在すれば破プローブに入して反応にして反応を微を生成する。概約60万分かく、そして非物異的な結合も阻止すれば、反応を物は生成されない。合成プローブを検出可能な模様物で根據すれば、反応を物は程 機物の存在配を確定することにより検出できる。サザンプロッティングは、この方法が使用される一つの例であ 10 る。

[0012]しかしながら、このアプローチの阻断性は、試料中に存在する機利配列のコピー酸か少ない場合に(即ち、10 米謝)容易化の用まれないことである。そのような場合、シグナルとノイズを区別すること(即ち、プローブと機が配列間の真の結合と、プローブと機が配列間の真の結合と、プローブと機が配列間の真の結合とこ)が困難である。この問題を解決するための一つの方法はシグナルを様々すことである。したがって、試料中に存在する機が配列を増幅するために、多くの方法が述べられて 20 きた。

【0013】最もよく知られた増幅法の一つに、ポリメ ラーゼチェインリアクション法 (PCRと呼ばれる) が あるが、それは米国特許第4、883、195号、第 4,683,202号および第4,800,159号に 詳細に配述されている。PCRにおいては、簡単に含え ば標的配列の反対の相補鍵の領域に相補的な2つのブラ イマーを開製することである。過剰量のデオキシヌクレ オシド3リン酸をDNAポリメラーゼ(例えば、Tag ポリメラーゼ) と共に反応混合物に加える。標的配列が 試料中に存在すれば、ブライマーは標的配列に結合し、 そしてポリメラーゼは数ブライマーから標的配列に沿っ てヌクレオチドを付加することにより伸長合成反応を行 う。反応混合物の温度を上昇および低下させることによ り、伸長合成されたブライマーは標的配列から解離する ことにより反応感物を生成し、そして過剰量のプライマ が標的配列および反応産物に結合することにより、反 応が繰り返される。

似した、プローブ外を傾向医別に結合させるための方法 を記述しているが、増極段階は記述していない。 [0015] さちに別の物能法が、1987年10月2 2日に公開されたPCT出版FCT/US87/00 80に記述されており、その方法はQペータレブリカー ゼ法と呼ばれる。この方法によれば、線的配別に相補的 な領域を有するRNAの複単空配列をRNAがリメラー 位存在下において飼料に影響する。ポリメラーは複製

型配列をコピーし、これを次に検出できる。

[0016] きちに別の増収法は、1988年9月21日 に公開された英国勢許出願南220238号、および1989年10月5日に公開されたアロ丁田駅PC アプUS89/01025に公開されたアロ丁田駅PC アプUS89/01025に公開されたアロ丁田駅である。ブライマーは、練程モイエティ(例と10年19) およびプエルは実知器モイエティ(例と10年3年) に、通知道の根据により修飾される。後者の出眼においては、通知道の根据プロープを試料に認加する。初的別分存在下まいて、して財素により分解される。分解後、親的版別のは通剰量のプローブにより始合していたときのまとが解する。根間プローブにより始合していたときのまとが解する。根間プローブの大線は、緩和配別の存在を示す。根間プローブの分解は、緩和配別の存在を示す。根間プローブの分解は、緩和配別の存在を示す。根間プローブの分解は、緩和配別の存在を示す。根間プローブの分解は、緩和配別の存在を示す。根間プローブの分解は、緩和配別の存在を示す。

【0017】上述のすべての方法において、さまざまな 検出法が使用されるが、それらはどれも使用された増幅 法に特有なものでない。 一つの方法は電気泳動により特 定の大きさを有する検出反応産物である。他の方法は、 ** Pでブローブ配列を放射機識し、そして例えば反応産 物により発せられる放射活性をそのままあるいは電気泳 動により検出する。さらなる方法は、ブライマーに結合 分子(例えばピオチン)、および酵素(例えばアルカリ ホスファターゼ)、蛍光染色剤(例えばフィコピリ蛋白 質) またはそれらの組み合わせを添加することにより化 学的に條飾する。他の方法は、反応運物に結合し、そし てポリメラーゼ存在下において伸長合成反応される検出 ブライマーの開発である。この検出ブライマーは上述の ように放射標識により、または化学的に修飾できる。こ れらの方法の多くは、周相法並びに被相系に使用され る。これらの方法並びに他の方法の多くは、米国特許第 4, 358, 535号、第4, 705, 888号、第 4. 743. 535号. 第4. 777. 129号. 第 4、787、699号、および第4、767、700号 化配述されている.

[0018]

「発明が解決しようとする機関」上記の引用された増幅 法それぞれは、ひとつまたは複数の限界を有する。ほと 人との増幅法ともいて親となる限界は、反び旅機が増額 から解離するときの極度の上げ下げの必要性である。これは、増幅方法を実施するために使用する装置並びび反 反磁物を生成するために必要と酵素の選択の両方の限界 を提起する。これら方法の他の展界は、内在性メクレア ーゼの消化に感受性のRNA中間産物の生成、および間 速する酵素の生産が困難であることを含む。そのような 現存の増組法にとって代わる別の方法が望まれる。

[0019]

【課題を解決するための手段】本発明は、エンドヌクレ アーゼが介する二本鎖の置換による、試料中の標的核酸 配列 (およびその相補額) の増幅法を提供する。 敗方法 は、(1) 権的配列を含むと推定される核酸を試料から 単離し、(2) 框的配列の一本額断片を生成し、(3) (a) 核酸ポリメラーゼ、(b) デオキシヌクレオシド 3 リン酸のうちの少なくとも一つが置換された、複数の デオキシヌクレオシド3リン酸、および(c) 個的断片 の3' 末端の領域に相補的で、さらに自己の5' 末端に 制限酵素の認識配列を有する少なくとも一つのブライマ **〜からなる混合物を添加し、そして(4)反応産物を生** じるのに十分な時間混合物を反応させることを含む。酸 断片が二本鎖核酸からなる場合は、数方法はさらに、核 酸断片を変成させることにより一本値の根的配列を生成 することからなる。核酸がRNAからなる場合は、RN 20 AをDNAに変換するために逆転写酵素を使用すること が好ましい。

【0020】本発射はさらに、上述の方法により生じた 反応産物の分離法は、近代きたは検出法に関する。この 分離法は、微気的な分種、関による情報および国形支持 体上での相談を含む。名方法において、離版モイエティ は磁気ピース、関または固形支持体に結合される。そし てピース、関または固形支持体について、反び虚物の存 在または不在をアッセイできる。推奨モイエティの所 は、生成され反応重物に関わな技能に列出よびプラ イマーまたは反応産物に関わるとを が成れる。 お前になるないである。 ないでもしていなく ないでもしていなく ないでもしていなく なくてもよい。

【0021】本発明の実施において有用である検出系 は、分離を思しない均一な系 (ホモジニアスシステム) および不均一な系(ヘテロジニアスシステム)を含む。 各系において、ひとつまたは複数の検出マーカーが使用 され、好ましくは自動化された方法により、検出系から の反応または放射が監視される。均一な系の例は、蛍光 偏光、酵素を介するイムノアッセイ、蛍光エネルギー転 40 移、ハイブリダイゼーション保障(例えばアクリジニウ ムルミネッセンス)およびクローン化された酵素のドナ ーイムノアッセイを含む。不均一な系の例は、酵素標識 (例えばベルオキンダーゼ、アルカリホスファターゼお よびベーターガラクトシダーゼ)、蛍光標準(例えば醇 素標識および直接の蛍光標準「例えばフルオレセイン社 よびローダミン〕)、ケミルミネッセンスおよびパイオ ルミネッセンスを含む。リボソームまたは他の袋状粒子 も染色剤または他の検出可能なマーカーにより満たされ て、そのような検出系において使用されうる。これらの 50

10 系において、検出可能なマーカーは直接または間接に焼 捉モイエティに結合でき、また反応磨物はリガンドによ り超識されうるリセブターの存在下において生成しう

[0022]本典明はさらに、配列分析のためのプロープまた剪型として機能できる増幅金物を生成する方法に関する。このフォーマットにおいて、上述の方法および段階を使用することにより、増幅産物を生成する。そして、増幅産物を処理することにより、例えば利服原業を使用して増幅産物からニッキンが募業経験記例を除去できる。このようにして、認識配別は除去され、そして残った増幅産物は他の系において使用できるブローブからなる。

[0023] - 本線機的斯片の存在下において、ブライ つはそれに相補的な機的機に結合する。ボリメラーゼ の存在下において、ヌクレオチドおよび運搬会れたヌク レオチドを、概約の残りの長さに沿ってブライマーの 3 末端に付加し、そしてヌクレオチドもよび運搬されたヌクレオチドを、ブライマー配列に沿って観約の3° 末端に付加する。結果として博ちれる二本規定物は、 の値列を有するが、ブライマー鎖は復り配列に相補的 な、使長合成された配列の5°末端に結合した末條飾の 匠列を有するが、ブライマー鎖は復り配列に相補的 な、使長合成された配列の5°末端に結合した末條飾の 匠列を有するが、

[0024]次化エンドヌクレアーゼはブライマー鏡の 認識配列をり取し、傾向配列の相関の関いなり断しない が、それはその配列が置換されたスクレオ子と含むか ちである。ポリメラーゼはニックの3 を仲長合成する と同時にニックの5 米郷から下流を置換して、棚的鎖 に相解的な反応数を生なった。

【0025】にの方法は、2つのブライマーを用いても 機能でき、その場合一つのブライマーは傾的底列の一つ の候に結合し、そして他方のブライマーは傾的底列の刊 結婚以に結合する。この踏線を使用すると、各反び危勢が 他のブライマーのための報的物として機能できることは 明らかである。このようにして、増幅が対数的に続いて おとる。

四日へら、 「0026]本明細書において使用されているニッキングという単語は、二本線の認識部位内に存在する2つの 値のうちの一つを選択的にり割することを整ます。 [0027]本発明において、標的核酸配列を含むと推定されているどのような材料からも試料が料果される。 助物、肝生しは暗鬼物物、上野生としては、配動 のそのような材料類は、血液、骨髄、リンパは、硬組輸 (例えば、肝臓、脾臓、腎臓、卵巣、等々)、 液、便および尿からな、傷の材料類は、生物学的有機 体を含むと検定されている。植物、土壌および他の材料 に由来する。

【0028】 これら材料からの核酸の単離は、あらゆる 方法により行うことができる。そのような方法は、洗浄 剤による溶解物、音波処理、ガラスピーズを用いた環盤 撹拌およびフレンチプレスの使用を含む。 幾つかの例に おいて、単離された核酸を精製するととが有対のある (例えば、内在性ヌクレアーゼが存在するとき)。これ らの例において、核酸の構製はフェノール始出、クロマ

くいれば、「対にはスッシー」といっていっとっていっ らの例において、核酸の情報はフェノール抽出、クロマ トグラフィー、イオン交換、ゲル電気決動または密度に 佐存した速心分離により実施される。

【0029】核酸が単離されたら、以後の説明の都合上 ゲノミックな核酸はDNAであり、二本鎖であると想定

クノミックな砂板がしれていが、一一小板にあったか。 する。そのような例において、試料中の核酸を約50b 10 pから約500bpの断片に分解することが好ましい。 これは例えば、柳原酵素Hhal,FoklまたはDp nlにより実施される。酵素の選択および配列の長さ は、棚的配列がその断片中に完全に含まれるか、または

機的配列の十分な部分が少なくとも断片中に存在することにより、ブライマー配列の十分な結合を提供するようなものがよい。断片を生成する他の方法は、PCRおよ

び音波処理を含む。

【0030】との方法において使用されるブライマーは 通常25ヌクレオチドから100ヌクレオチドの長さを 20 有する。約35ヌクレオチドのブライマーが好ましい。 この配列は極めて激しい条件において結合が生じるよう に、実質的に標的物の配列に相同であるべきである。ブ ライマーは後の段階で使用されるニッキング酵素により 認識される配列 (5' 末端付近に) をも含むべきであ る。認識配列は通常、必然ではないがパリンドロームで ある。選択された配列は、前の段階において新片を切断 するために使用された制限酵素が後の段階において使用 されるニッキング酵素と同じであるようにしてもよい。 【0031】標的核酸断片が生成したら、それらを変成 30 して一本鎖にすることにより標的鎖へのブライマーの結 合を可能にさせる。反応温度を約95℃に上昇させると とは、好ましい核酸変成法である。他の方法はpHの上 昇を含むが、ブローブを標的物に結合させるためにpH を低下させる必要がある。

【00321核酸を変成する簡素なは核化、漁剰量の、 少なくとも一つが駆換されている、4つすべてのデオキ シヌクレオンド3リン酸、ボリメラーゼおよびエンドヌ クレアーゼからなる配合物を報加する。(高温により核 転を変成し、高温助性の酵素を使用しないのならは、変 点域に野素を認加することが好ましい。)屋映合れたデ オキシヌクレオンド3リン酸は、屋鹸されたデオキシヌ クレオチドを含む傾の切断を把書するが、他方の娘の切 新を担害しないように熔飾されているべきである。その ような屋敷をおたデオキシアシノオンド3リン酸の複数 の例は、2・デオキンアデノシン5・一3リン酸。2・デオキンクリン5・3リン酸と5で 就2・デオキンクリン5・3リン酸はよび7ー デアザー2・デオキングアノシン5・3リン酸を含 た。

[0033] 種的の生成およびSDAのための反応成分からなる融合物は、場合によりNMP(1ーメチル2ビロリジノン)、グリセロール、ポリ(エチレングリコール)、ジメチルスルフォキシドおよび/またはホルムアミドを含みうる。そのような有機溶媒の含有はパックグラウンドのハイブリダイゼーション反応を軽減する助けたかると信じられている。

[0034]デオキンスクレオチドの駆換は終入取り込 まれた後に実施することも可能であることは、超識され るべきである。例えば、M、Taqlのようなノチラー ゼを使用することにより、合成線にメチル器を付加でき る。メテル基がメフレオチドに付加されると駆換され、 そしてチオ置換メクレオチドと同様に機能する。

【0035】すべてのヌクレオチドが整換されれば、ボ リメラーゼは5' つ3' エキソヌクレアーゼ活性を欠く 必要はないことも理解されるべきである。合成鎖のいた るところでの整換体の存在は、系を不活性化することな しにそのような活性を阻害するために作用する。

100361 ブライマーに成り込まれた認識医列の選択 において記述されたように、この方法において使用され おエンドヌクレーゼは、配置列の3 (または 5) において観を切断するように選択するべきであ る。さらにエンドヌクレアーゼは、ボリメラーゼの存在 により傷の動物へ生成する相関的な認識配列を切断しな いように選択され、さらに合理的な認識でニックの入っ に関係に対していまうに選択されるべきである。 高温附性である必要はない、エンドヌクレアーゼは計 ncil, Hindil, Aval, FnudHl, T thill, AstがNcilが辞ましい。

【0037】本明細書において詳細に説明されたことに 加えて、幾つかの代わりのニッキング酵素系を想定する ことができる。例えば、クラス118の制限酵素(例え ば、FokI) は一本のポリペプチドユニット内に2つ のDNA切断中心を含む。例えば部位特異的変異導入法 により、切断中心の一つが不活性化されていれば、その 結果生成されるニッキング酵素は、修飾されたデオキシ ヌクレオシド3リン酸を必要とせずに増幅系において使 用できるであろう。もう一つの例として、制限酵素Ec o R 1 は、正規でない認識部位において、または正規の 認識部位がオリゴブリン領域によりはさまれている場合 に、一方の鎖を選択的に切断することが示された (チェ ルキング (Thielking) ら、(1990) Bi ochemistry 29,4682;レザー (Le sser) 5, (1990) Science 250. 778:ベンディッティとウエルズ (Venditti &Wells) (1990) J. Biol. Chem. 288, 18788)。他の例として、制限酵素Dpn I(ニューイングランドバイオラブズ社(New England Biolabs)、ベバリ、MAから市販されている) は両鎖に皿 50 e'd Aを含む認識部位を切断する。Dpn Iまたは類

収の刺図開業は一方の朝がメテル化された認識部位の損を含むメチル化ニックを入れることができる。 このよう な系は、未検索のデオキンタクレオンド3リン酸化合っ てメチル化された起露熱化を含むSDムブライマー(P、 およびP、)を用いるであろう。別法として、特定の制 関節派は、一方の鎖がメチル化された認識部位のメチル 化されていない鏡を切削することが知られている (例え ば、Msp 1とme'dC)。 このような系は、メチル * 14 * 化されたデオキンヌクレオンド 3 リン酸を使用するであ ろう。最終的には、複製蛋白質の複製開始点を使用して 認識部位の一方の鎖にニックを入れてもよい。

【0038】以下の表は酵素、それらの認識部位および この方法に使用するための修飾されたdNTPを列挙し たものである。

[0039]

| • | 407. 600 | · / anicia. / / // Th | |
|---|----------|----------------------------|---------------|
| | | 認識部位 (5'-3') | 修飾されたdNTP |
| | HincII | GTTGAC | dATP (∞S) |
| | HincII | GTCAAC CCCGAG CTCGGG | dGTP (∞S) |
| | Avai | CCCGAG | TTP (∞S) |
| | Aval | CTCGGG | dCTP (∞S) |
| | Ncil | | dCTP (∞S) |
| | HindII | GTTGAC GTCAAC GCGGC | dATP (∞S) |
| | HindII | GTCAAC | dGTP (∞S) |
| | Fnu4HI | GCGGC | dCTP (∞S) |
| | Bstxt | CCAAAACCCTGG | TTP (∞S) |
| | | 配列番号: 15 | |
| | Bstxt | CCAGGTTTTGG | dCTP (∝S) |
| | | 配列番号:16 | |
| | | AAAGCATTC | TTP (∞S) |
| | Bsrl | AACCAGT | TTP (∞S) |
| | Bsal | GGTCTCTTTTTT | d ATP (∞S) |
| | | 配列番号:17 | |
| | | GGAACC | TTP (∞S) |
| | Nspl | GCATGT | dCTP (∞S) |
| | Nspl | GCATGT | dCTP (∝S) および |
| | | | dGTP (∝S) |
| | PflMI | CCAGGTTTTGG | dCTP (∞S) |
| | | 配列番号:18 | |
| | Hphl | GGTGAGGATCGTTT | dATP (∞S) |
| | | 配列番号:19 | |
| | Alwl | GGATCGTTTTT | dATP (∞S) |
| | | 配列番号:20 | |
| | Fokl | GGATGGCAT | |
| | | GTCTTTTGGG | dCTP (∞S) |
| | | 配列番号:21 | |
| | | GTAGAC | dCTP (∞S) |
| | AccI | GTAGAC | TTP (∞S) |
| | AccI | GTAGAC | TTP (∝S) および |
| | | | dCTP (∞S) |
| | | GTCTAC | datp (∞s) |
| | | GTCTAC | dGTP (∞S) |
| | Accl | GTCTAC | datp (∞S) ₺₺ぴ |
| | | | dGTP (∞S) |
| | | GACCACGTC | TTP (∞S) |
| | Tth1111 | GACCACGTC | TTP (∞S)および |
| | | | dGTP (∞S) |
| | Tthiii I | GACGTGGTC | dCTP (∞S) |

この方法に有用なポリメラーゼは、5°から3°方向に 重合を開始するものを含む。ポリメラーゼはニック下流 の重合鎖の微挽もすべきであり、そして重要なことはあ 5ゆる5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を欠いている べきである。ポリメラーゼ、例えばDNAポリメラーゼ 【のクレノー断片およびDNAポリメラーゼ】のエキソ ヌクレアーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメラー ゼ由来の同様の断片(バイオラッド社、リッチモンド、 CA) が有用である。シークエネース1、0 およびシー クエネース2、O(米国バイオケミカル社)、T5DN Aポリメラーゼおよび¢29DNAポリメラーゼも使用 される。適常エキソヌクレアーゼ活性を有するポリメラ ーゼは、その活性がブロッキング剤の燃加によりブロッ クされるとそのような活性を失ったと見なされうること

【0040】この方法のさらなる特徴は、合成において 福度を上げ下げする必要がないことである。多くの増幅 法は、温度を上下することにより合成績から契約物を解 20 離する必要がある。この方法においては、変成後に単一 の温度を使用することができる。非特異的な結合を最少 にするために反応温度を十分に高く、しかし標的鎖にブ ローブが結合する時間を最少にするように反応温度を十 分に低く、ストリンジェンシーのレベルを設定すべきで ある。さらに、適当な温度により酵素活性を十分に保護 すべきである。約37°Cから約42°Cが好ましい温度で あることが分かった。

は認識すべきである。

【0041】図1において、本発明の一実施例が示され ている。この実施例において、鎖Pはブライマーを表 し、エンドヌクレアーゼN c i l により認識される配列 CCGGGを5'末端に含む。鎖丁は標的配列であり、 これはすでに断片化され、一本鎖にされている。 この方 法において、プライマーは標的物に結合し、そしてポリ メラーゼ、デオキシヌクレオシド3リン酸およびヵチオ 置換デオキシヌクレオシド3リン酸の存在下においてブ ライマーから標的物の長さの分伸長合成されるが、標的 物は椒酸配列を通って伸長合成される。エンドヌクレア ーゼNcilの存在下において、ブライマー鎖はC-G 残基間でニックを入れられる。5'→3'エキソヌクレ 40 アーゼ活性を欠くポリメラーゼの存在下において、3' 末端のニックから伸長合成され、ブライマー鎖の下流 は、ニックから始まる標的鎖から解離することにより、 反応塵物が生成され、そして新しい鎖が合成される。要 約すれば(示さない)、新たに合成された顔もエンドヌ クレアーゼにより消化され、そしてポリメラーゼがこの 鎖を置換合成する反応を停止させるかまたは試業のうち の一つが使い尽くされるかのいずれかまで繰り返され

dCTP (∞S) &&U dATP (∞S)

幾型増幅法 (SDA) を描写したものである。第一段階 は、規定された5' および3' 末端を有する標的DNA 断片を生成するためのものである(例えば、制限酵素切 断により)。加熱変成後、2つの一本鎖標的断片(T, およびT。)は、過剰に存在するSDA断片(P.および P,) それぞれに結合する。P,およびP,の5°突出部 分はニッキング酵素の認識配列を含む。P、T、およびP T.の認識部位の一方の鎖をメチル化するために、DN Aポリメラーゼは、3つの修飾されていないデオキシヌ クレオシド3リン酸と1つの修飾されたデオキシヌクレ オンド3リン酸を使用して、二本鎖の3'末端を伸長合 成する。ニッキング酵素は一方がメチル化された配礎配 列の未保障のプライマー鎖にニックを入れ、修飾された 相補鎖を完全なまま残す。 DNAポリメラーゼはT, P, 上のニックの3'末端から伸長合成し、T,と機能的に 等価な下流の鎖を置換する。同様にして、P,T,上のニ ックからの伸長合成により、T.に機能的に等価な下流 の組が管飾される。ニッキングおよび報合/置換段階 は、連続的にP、T、およびP、T、上で繰り返されるが、 それはニックからの置換合成がニックを入れるための認 機能位を生成するからである。機的物の増幅は対数的で あるが、それはP.T.から置換された鎖がP.のための 標的として作用し、P.T.から置換された鎖がP.のた めの標的として作用するからである。これらの段階は、 増幅が進行する間連続的に繰り返される。例えば、10 *倍の増幅は、理論上例2の段階の約20回の繰り返し またはサイクルによる(21°=10°)。センスDNA 鎖とアンチセンスDNA鎖は細線と太線により区別され ٥.

【0043】SDAを使用することにより、塩基配列決 定のための一本鎖DNAプローブまたは一本銭DNAブ ライマーを生成できる。この目的のために、SDAは、 1つのブライマー (関1) または2つのブライマー (関 2)を使用して操作されるが、2つのブライマーを用い る場合、一方のプライマー量を他方の量に対して過剰に する。この結果、一方の鎖を置換した産物の量が、他方 の娘を置換した座物の量に比べて過剰になる。

【0044】そして増幅された標的物の存在は、多くの あらゆる方法により検出できる。一つの方法は、ゲル電 気泳動による特定のサイズの反応産物の検出である。こ の方法は使用したヌクレオチドが「Pのような放射性標 機のときに特に有用である。他の方法はビオチンのよう な物理的な構造を用いた構造ヌクレオチドの使用を含 む、そして反広産物を含むピオチンはベルオキシダーゼ のようなシグナルを発する酵素に結合したアビジンによ り間定されうる。

【0045】本発明の実施において有用な検出系は、分 【0042】図2は、2つのブライマーを使用する鎖置 50 麓を必要としない均一な系および不均一な系からなる。

各系において、ひとつまたは複数の検出可能なマーカー が使用され、そして反びまたは検出系からの放射は、好ましくは自動にされた手段と、助気される、め一な系の複数の例は、質光分極、酵素を使用するイムノアッセイ、愛先エネルギーの転移、ハイブリダイゼーション保暖(例えば、アリジニウムルミネセンス)あまびクローン化されたドナーイムノアッセイを含む、不均一な系の複数の例は、酵素保健(例えば、ベルオキンダーゼ、アルカリネスファターゼは上びベーターガララトとダーゼ)、質光機能(例えば、砂素化よる複塊および直接の 10 世末機能(例えば、砂束化よる複塊および直接の 10 世末機能(例えば、砂束化よる複塊および直接の 10 世末機能(例えば、砂束化よる複塊および直接の 10 世末機能(例えば、砂束化よる複塊はして少ま

銀光興線 (例えば、フルオレセインおよびローダミ ン])、ケミルミネセンスを、 含む。リボソームまたは他の鏡状粒子を染色剤および他 の検出可能なマーカーで満たし、そしてこのような検出 系化使用することもできる。これらの系において、検出 可能なマーカーは捕捉モイエティに直接的または間接的 に結合できるか、またはリセブターのリガンドにより駆 職されうるリセブターの存在下において、増幅産物を生 成できる。

[0048]以下の実施例は、ことに記述された本発明 20 の特定の機嫌を例示する。当業者には明らかなとおり、 さまざまな変化および修飾は、配述された本発明の目的 の範囲内で可能であり、そして予想される。

【0047】 【実施例】

[0048]

【突幾例1】この突施例は、増端前に振り断片を生成するために、Fok I 制限段階を使用したSDAを例示するために、Fok I 制限段階を使用したSDAを例示する、アプライドバイオンステスズ社3 8 0 財産酵 および一次アミンを3 、末端に取り込む3 ー - アミンー〇N 30 CP Gカウム (クロンテックラボラトリーズ社、パロアルト、CA)を使用して、2 つのブライマーを合成した。メウレオチドをアンモニウム塩により脱段階し、そして度成分ル電外動物により精製した。プライマー配列は、配列番号1 および配列番号2 であった。
[0049]0.05mg/ml大陽面DNA、50mM酢酸カリク、1 0mM酢酸プグネンウム、1 mMDTT、12.5mM TRIS(pH7.9)により、25℃において、プラスミドpBR322 (ペーリンボーマンハイム社(Boerhinger Mann*40

*heim)、インディアナポリス、1N)を連続希釈し た。1μgの大脳酸DNAとさまざまな量のpBR32 2を含む20μ1の試料を、10ユニットのFok! (ニューイングランドバイオラブス社(New Eng land Biolabs), Beverly, MA) を用いて37℃において3時間減化した。pBR322 /大腸菌DNAのFok I 清化物を12.5mM酢酸カ リウム、10mM酢酸マグネシウム、1mM DTT、 25°CO12. 5mM TRIS (pH7. 9), 10 Oμg/ml BSA, ththo. 3mModAT P. dGTP、TTP、dCTP (∞S) (ファルマシ ア社、ピスカタウエイ、NJ) および0、1 uMのそれ ぞれのブライマーにより100μ1に希釈した。4ユニ ットのDNAポリメラーゼ [の5'→3' エキソヌクレ アーゼ欠損クレノー断片(米国バイオケミカル社、クリ ープランド、OH) および48ユニットのNcil (ニ ューイングランドバイオラブズ社(New Engla nd Biolabs))を添加して、1セットの試料 を45℃において4時間、鎖置換型増幅させた。第二の セットの試料は、未増幅の概準として、ポリメラーゼお 上びNciJを添加せずに反応させた。 【0050】反応産物を検出するために、pBR322

に特異的な検出プローブ、配列番号3を開製し、ポリヌ クレオチドキナーゼを用いて"Pで標識した。増幅およ び未増幅のFok I/pBR322/大陽蘭DNA試料 の10µ1アリコートを、2µ1の1、8µM "P標 微プローブ、O. 5ユニット/µIのTag DNAポ リメラーゼ (米国バイオケミカル社) と混合した。試料 を95℃において2分間、50℃において5分間加熱 し、50%尿素で急冷し、そして一部を変成10%ポリ アクリルアミドゲル電気泳動にて泳動した。 増幅反応産 物の存在は、43または80ヌクレオチドの長さへの、 12 P 標識検出プローブの伸長合成により検出された。未 増幅のFok I/pBR322は40ヌクレオチドへの 伸長合成により示された。電気泳動の"P標識パンド は、適当なバックグラウンドバンドを差し引いて、液体 シンチレーションカウンティングにより定量された。結 果を表1に示す。 [0051]

表1

| #pBR322 97 | 被領された場合 | 増幅されなかった場合 |
|-----------------------|----------|------------|
| | (±50cpm) | (±50cpm) |
| 3×10' | 52900 | 215 |
| 3×10' | 18200 | 2 4 |
| 3×10* | 5690 | 2 1 |
| 3×10' | 298 | 0 |
| 0 | 3 7 | ND |

ND=測定されなかった

表 1 から理解できるように、アリコートの p BR 3 2 2 DNAの量が減少すると共に1分あたりのカウント数 (CPM) も減少する。

ro0521

【実施例2】この実施例は、合成一本鎮御的 DNA配列 を使用したSDAを例示する。合成核酸標的物は、配列 番号4を含んで構築された。制限酵素Hincll(ニ ューイングランドバイオラブズ社)を使用した鎮置換型 増幅のためのプライマーは、3°-アミンーオンCPG カラムを使用して、3′-NH₂キャップを供給するよ うにして合成された。使用されたプライマーの配列は、 配列番号5および配列番号6であった。

【0053】反応座物の検出のためのブローブは、配列 番号7であった。すべての合成配列は、上配のアプライ ドバイオシステムズ社380B装置により合成され、そ して50%尿素を含む10%または15%ポリアクリル アミドゲルにより精製された。切り出されたパンドは1 /2×TBE機衝液中で電気的に溶出された。

【0054】配列器号4を0.3 μMのプライマー(即 ち、配列番号5および配列番号6)中に希釈することに より、標的物/μ1で600、000分子の最終保存濃 縮物が供給された。この混合物を3分間沸騰させ、37 でにおいて静置した。そして、ブライマーの存在下にお いてこの保存溶液の連続4倍の希釈液を翻製した。(対 眠には、増幅プライマーのみが存在する。) 20μ1の希釈された保存溶液を混合物に添加すること により、最終体積を80μ1にした。成分の最終濃度は

以下のとおりである:20mM TRIS (pH7. 2) (25℃)、0. 1µMのプライマー配列、20m*

* M硫酸アンモニウム、50 mM塩化カリウム、50ユニ っトのHincll、5ユニットのエキソヌクレアーゼ 欠損クレノーポリメラーゼ(米国バイオケミカル社)、 1mM DTT、5mM塩化マグネシウム、およびそれ ₹1300 µMØ5' dCTP, 5' dGTP, 5' d TTPおよび5'dATP (∞S)。増幅反応は、37 *Cにおいて1時間または2時間行った。一つの反応セッ トには、1時間後さらに50ユニットのHincllを 添加し、さらに1時間反応させた。

20

【0055】反応時間の終了時に各協合物の10μ1ア リコートを氷上に静置した。この10μlに、**Pで標 協されたばかりの捕捉プローブの 1 μ M保存溶液を添加 した。この混合物を3分間沸騰し、37℃に冷やし、同 時に1μ1の1ユニットのシークエネース2.0 (米国 バイオケミカル社)を添加した。(この酵素は、捕捉ブ ローブが反応産物に結合している場合。あらゆる反応除 物の完全長に沿って捕捉ブローブを重合する。)との伸 長合成反応は37℃において15分間行った。この混合 物に、50%尿素中の泳動染色液を等量認加した。50 %尿素を含む10%ポリアクリルアミドゲルにより泳動 する前に、試料を再び3分間減騰した。最初の6041 の反応混合物のうちの2. 5 µ] に相当する量の試料を 泳動した。ゲルを除去した後、59Wにおいて1時間か ら1,5時間電気泳動を行い、そして-70℃において 一晩フィルム上に置いた。露出後パンドを可視化し、バ ンドを切り出し、そして液体シンチレーションにより定 量した。

[0058]

| #標的物 | 1時間_ | 2時間 | Hincllを添加して2時間 |
|---------|-------|-------|----------------|
| | (срп) | (срш) | (срп.) |
| 0 | 0 | 0 | 0 |
| 2000 | ND | 2 | 8 |
| 8000 | 4 | 12 | 36 |
| 30,000 | 3 7 | 78 | 129 |
| 125,000 | 175 | 196 | 748 |
| 500,000 | 824 | 1858 | 2665 |
| | | | |

表2を参照すると、最初の標的物が0かち30000の 間はSDAがはっきりと違うことが理解できる。

[0057]

【実施例3】この実施例は、SDA前にFok 1 制限消 化物を使用している。以下のブライマー配列が使用され た:配列番号8および配列番号9。

【0058】とれらの配列は、他の実施例のように生成 され、ブラスミドpBR322内の標的配列を検出する ために使用された。

【0059】1μgのpBR322を、8ユニットのF ok 1により、37℃において2時間消化し、そして 0. 05mg/m1のヒト胎盤DNAのHph1消化

物、50mM塩化カリウム、20mM硫酸アンモニウ 40 Δ. 1mM DTT#skU20mMTRIS (25 CK おいてpH7.2) により連続的に希釈した。0.5 u gのヒト胎盤DNAおよびさまざまな量のpBR322 を含む10μ1の試料を、50mM塩化カリウム、5m M塩化マグネシウム、20mM硫酸アンモニウム、1m M DTTおよび20mM TR1S(25℃において pH7. 2), 100 μg/m! BSA, それぞれ O. 1mMのdGTP、TTP、dCTP (ファルマシ ア社)、0.5mMのdATP(∞S)(ファルマシア 計) および0、1 4 Mの各プローブにより100 4 l に 50 希釈した。5ユニットのDNAポリメラーゼ1の5'→ 3 エキンヌクレアーゼ欠損クレノー断片および50ユ ニットのHincllを添加して、1セットの試料を3 9 ℃において3.5時間、銀置換型増幅させた。第二の セットの試料は、未増幅の標準として、ポリメラーゼお よびHincllを添加せずに反応させた。 【0080】反応産物を検出するために、配列番号7を 含むpBR322検出プライマーを**Pで機識して使用 した。増幅および未増幅のFok I/pBR322/ヒ ト胎盤DNA試料の10μlアリコートを、2μ1の1 uM "P標識検出プライマーと混合し、そして95℃ 10 より定量された。結果を表3に示す。 において2分間加熱した。そして2ユニットのシークエ*

* ネース2. 0を添加し、試料を37℃において5分間イ ンキュベートした。試料を50%尿素により急冷し、そ して変成10%ポリアクリルアミドゲル電気泳動にて泳 動した。増幅反応産物の存在は、54または75ヌクレ オチドの長さへの、11 P標識検出プライマーの伸長合成 により検出された。未増幅のFok I/pBR322は 50ヌクレオチドへの伸長合成により示された。11P標 識パンドの電気泳動は、適当なパックグラウンドパンド を差し引いて、液体シンチレーションカウンティングに [0061]

22

表 3

| #pBR322 97 | 増幅された場合 | 増幅されなかった場合 | |
|-----------------------|----------|------------|--|
| | (±10cpm) | (±10cpm) | |
| 10' | N D | 1963 | |
| 10" | N D | 257 | |
| 10' | N D | ND | |
| 10' | 135408 | N D | |
| 10' | 13841 | ND | |
| 101 | 2324 | N D | |
| 10' | 380 | ND | |
| 0 | 139* | N D | |
| | | | |

ND=測定されなかった

*pBR322分子を添加しなかった増編産物は、不注 意によるpBR322の混入により、標的物に特異的な バンド (54マーおよび75マー)を備かに生じた。 【0062】10*および10*のpBR322分子を用 いて増幅されなかった場合の試料と、10 および10 のpBR322分子を用いて増幅された場合の試料との 30 比較から、10°以上の増幅率が示唆される。さらに、 緩衝液の組成とデオキシヌクレオシド3リン酸の濃度を 顕整することにより、増幅効果が改良されることがわか った。硫酸アンモニウムを含有し、相対的に低いpHa よびdATP (∝S):dGTPの率が5:1のとき に、増幅効果を高めることがわかった。 【0063】本発明は、特定の條飾に関して記述された

が、それらの詳細は限定されるものではなく、本発明の 精神および目的の範囲内でさまざまな相当物、変化およ び修飾を用いてよいことは明らかであり、そのような相 40 存在位置: 1...39 当する態様はことに含まれるべきことが理解される。

【0064】本明細書において引用された刊行物および※

※特許出願は、本発明の属する分野の当業者のレベルを示 す。すべての刊行物および特許出願は、引用により本明 細膏の一部をなす。

【0085】請求項の趣旨または目的から離れるととな く、本発明の範囲において多くの変化および修飾がされ るととは当業者には明らかである。

[0066]

【配列表】配列番号:1

配列の長さ:39 配列の型:核酸

領の数: 一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の種類 合成DNA

配列の特徴 特徴を表す配号: unsure

特徴を決定した方法:E

E34

TCATTTCTTA CTTTACCGGG AAAAATCACT CACGGTCAA

配列番号:2 配列の長さ:40 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 ★配列の種類:他の種類 合成DNA 配列の特徴 特徴を表す記号:unsure

存在位置: 1. . 40

特徴を決定した方法:E

配列

43

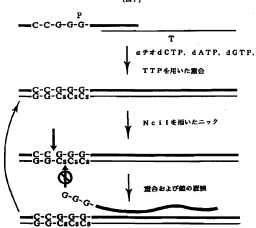
```
23
                                                       40
            TCATTTETTA CTTTACCCCG ACCCTGTCGA ACACCTACAT
配列母号: 3
                                   *配列の報類:他の種類 合成DNA
                                    配列の特徴
配列の長さ:19
                                    特徵を表す記号: unsure
配列の型:核酸
                                    存在位置: 1. . 19
鎖の数:一本鎖
                                    特徴を決定した方法:E
トポロジー: 直鎖状
            CCACCCCTTC CTTAATACA
                                                      19
                                   ※配列の種類:他の種類 合成DNA
配列番号:4
配列の長さ:62
                                 10 配列の特徴
配列の型:核酸
                                    特徴を表す記号:unsure
                                    存在位置: 1. . 62
鎖の数:一本鎖
トポロジー: 直鎖状
                                    特徴を決定した方法:E配列
            ACCCTIGTICGA ACACCTACAT CTIGTATTAAC GAACCCCTICG CATTGACCCT GAGTGATTTT 60
            TC
配列番号:5
                                   ★配列の種類:他の種類 合成DNA
配列の長さ:33
                                    配列の特徴
配列の型:核酸
                                    特徴を表す記号: unsure
鎖の数:一本鎖
                                    存在位置: 1. . 33
トポロジー:直鎖状
                                ★20 特徴を決定した方法: E
            配列
            CCATATITAT TCTTCACTTA CCCTGTGGAA CAC
配列番号:6
                                   ☆配列の種類:他の種類 合成DNA
配列の長さ:35
                                    配列の特徴
配列の型:核酸
                                    特徴を表す記号:unsure
鎖の数:一本鎖
                                    存在位置: 1...35
トポロジー: 直鎖状
                                    特徴を決定した方法: E
            配列
            GGAATAATAA TATGTTGACT TGAAAAATCA CTCAG
                                                       35
配列番号:7
                                  30◆配列の練類:他の種類 合成DNA
配列の長さ:20
                                    配列の特徴
配列の型:核酸
                                    特徴を表す記号: unsure
鎖の数:一本鎖
                                    存在位置: 1. . 20
トポロジー:直鎖状
                                    特徴を決定した方法:E
            ACATCTUTAT TAACGAAGCG
                                                       20
配列番号:8
                                   *配列の種類: 他の種類 合成DNA
配列の長さ:41
                                    配列の特徴
配列の数:核酸
                                    特徴を表す記号:unsure
値の数:一本値
                                  40 存在位置: 1.. 41
トポロジー:直鎖状
                                    特徴を決定した方法: F.
            TTGAAGTAAC CGACTATTCT TGACTACCCT GTGGAACACC T
                                                       41
配列番号:9
                                   ※配列の種類:他の種類 合成DNA
配列の長さ:43
                                     配列の特徴
配列の型:核酸
                                     特徴を表す記号;unsure
鎖の数:一本鎖
                                     存在位置: 1. . 43
トポロジー:直鎖状
                                    特徴を決定した方法: E
```

【図面の簡単な説明】

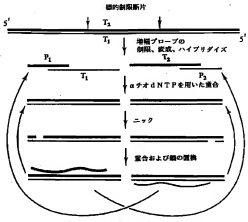
【図1】図1は、本発明における一本鎖DNA断片に対する方法の一例を示す工程のフローチャートである。

* (図2)図2は、本発明における二本鎖ゲノミックDN Aに対する方法の一例を示す工程のフローチャートであ

(231)







増幅プローブを置換された鎖にハイブリダイズ